

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

28.10.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日
Date of Application: 2003年11月 7日

REC'D 23 DEC 2004

WIPO

出願番号
Application Number: 特願2003-378196
[ST. 10/C]: [JP2003-378196]

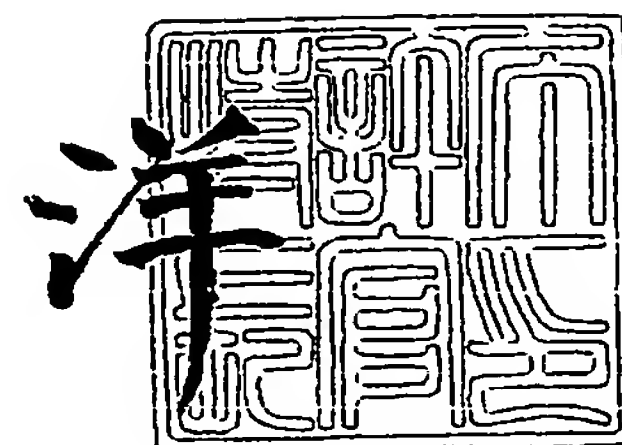
出願人
Applicant(s): 千寿製薬株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年12月 9日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

小川



【書類名】 特許願
【整理番号】 622-03
【あて先】 特許庁長官殿
【国際特許分類】 C07C405/01
A61K 9/107
A61K 31/5575

【発明者】
【住所又は居所】 兵庫県神戸市西区池上 1 - 1 2 - 1 A - 1 0 0 6
【氏名】 境 祐輔

【発明者】
【住所又は居所】 兵庫県神戸市西区糀台 5 - 5 - 1 - 1 4 1 1
【氏名】 大鳥 聡

【特許出願人】
【識別番号】 000199175
【氏名又は名称】 千寿製薬株式会社
【代表者】 吉田 祥二
【電話番号】 06-6201-9627

【手数料の表示】
【予納台帳番号】 004167
【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】
【物件名】 特許請求の範囲 1
【物件名】 明細書 1
【物件名】 要約書 1

【書類名】 特許請求の範囲**【請求項 1】**

プロスタグランジン F_2 α 誘導体、油および水溶性高分子を水に含有する水中油型エマルジョンである医薬組成物。

【請求項 2】

プロスタグランジン F_2 α 誘導体がラタノプロスト、イソプロピルウノプロストン、トラバプロストおよびビマトプロストから少なくとも 1 種選択される、請求項 1 記載の医薬組成物。

【請求項 3】

プロスタグランジン F_2 α 誘導体がラタノプロストである、請求項 2 記載の医薬組成物。

【請求項 4】

水溶性高分子がポリビニル化合物、水溶性セルロース化合物および多糖類から少なくとも 1 種選択される、請求項 1 に記載の医薬組成物。

【請求項 5】

ポリビニル化合物がポリビニルアルコールである、請求項 4 記載の医薬組成物。

【請求項 6】

油が動植物油および／または中鎖脂肪酸トリグリセリドである、請求項 1 記載の医薬組成物。

【請求項 7】

中鎖脂肪酸トリグリセリドがミグリオールである、請求項 6 記載の医薬組成物。

【請求項 8】

医薬組成物が眼科用組成物である、請求項 1 ～ 7 のいずれか 1 項記載の医薬組成物。

【請求項 9】

眼科用組成物が点眼剤である、請求項 8 記載の医薬組成物。

【請求項 10】

ラタノプロスト、ミグリオールおよびポリビニルアルコールを水に含有する水中油型エマルジョンである点眼剤。

【請求項 11】

プロスタグランジン F_2 α 誘導体、油および水溶性高分子を配合して水中油型エマルジョンとすることを特徴とする、該エマルジョン中のプロスタグランジン F_2 α 誘導体の分解を抑制する方法。

【請求項 12】

ラタノプロスト、ミグリオールおよびポリビニルアルコールを配合して水中油型エマルジョンとすることを特徴とする、該エマルジョン中のラタノプロストの分解を抑制する方法。

【書類名】 明細書

【発明の名称】 プロスタグランジン含有医薬組成物

【技術分野】

【0001】

本発明は、プロスタグランジンF₂α誘導体、油および水溶性高分子を水に含有させてなる、水中油型エマルジョンである医薬組成物、ならびに、該組成物においてプロスタグランジンF₂αの分解を抑制する方法に関する。

【背景技術】

【0002】

プロスタグランジンは多価不飽和脂肪酸由来の生理活性物質であり、微量でさまざまな重要な薬理的、生理学的作用を有することから、種々の誘導体が合成され医療用に開発されている。例えば、プロスタグランジンF₂αの誘導体は緑内障や高眼圧症の治療剤として有用であり、すでにいくつかの点眼剤が開発され市販されている。しかしながら、プロスタグランジンの誘導体を水性の液剤とするには、一般に、プロスタグランジンおよびその誘導体が水に難溶であり、また水に溶解すると分解し易く、さらに容器への吸着によって含量低下をきたすなどの問題を考慮しなければならない。プロスタグランジンまたはその誘導体の水性液剤として、例えば、プロスタグランジンをエーテル化シクロデキストリンと錯形成することにより可溶化、安定化させた組成物(特許文献1参照)、安定なPGE₁類縁体の脂肪乳剤(特許文献2参照)、ポリエトキシ化ひまし油を含有するプロスタグランジン組成物(特許文献3参照)、精製オリーブ油、リン脂質および水を含有する静脈内投与可能なプロスタグランジン脂肪乳剤(特許文献4参照)、非イオン性界面活性剤および/または抗酸化剤を配合したプロスタグランジン誘導体を含有する点眼液(特許文献5参照)、等が開示されている。

【0003】

【特許文献1】 特開平1-221317号公報

【特許文献2】 特開平7-10833号公報

【特許文献3】 特表平11-500122号公報

【特許文献4】 特開2001-10958号公報

【特許文献5】 特開2002-161037号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0004】

本発明は、プロスタグランジンF₂α誘導体の分解が抑制された新規の水性の医薬組成物を提供することを目的とするものである。

【課題を解決するための手段】

【0005】

本発明者らは、プロスタグランジンF₂α誘導体を含有する水性の医薬組成物につき、プロスタグランジンF₂α誘導体の分解を防止できる剤形を求めて検討を行った結果、油、とりわけ中鎖脂肪酸トリグリセリドと水溶性高分子を配合して水中油型エマルジョンとすることにより、プロスタグランジンF₂α誘導体の分解が極めて少ない医薬用組成物が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0006】

すなわち本発明は、以下を提供するものである。

(1) プロスタグランジンF₂α誘導体、油および水溶性高分子を水に含有する水中油型エマルジョンである医薬組成物、

(2) プロスタグランジンF₂α誘導体がラタノプロスト、イソプロピルウノプロストン、トラバプロストおよびビマトプロストから少なくとも1種選択される、請求項1記載の医薬組成物、

(3) プロスタグランジンF₂α誘導体がラタノプロストである、請求項2記載の医薬組成物、

- (4) 水溶性高分子がポリビニル化合物、水溶性セルロース化合物および多糖類から少なくとも1種選択される、請求項1に記載の医薬組成物、
- (5) ポリビニル化合物がポリビニルアルコールである、請求項4に記載の医薬組成物、
- (6) 油が動植物油および/または中鎖脂肪酸トリグリセリドである、請求項1に記載の医薬組成物、
- (7) 中鎖脂肪酸トリグリセリドがミグリオールである、請求項6に記載の医薬組成物、
- (8) 医薬組成物が眼科用組成物である、請求項1～7のいずれか1項に記載の医薬組成物、
- (9) 眼科用組成物が点眼剤である、請求項8に記載の医薬組成物、
- (10) ラタノプロスト、ミグリオールおよびポリビニルアルコールを水に含有する水中油型エマルジョンである点眼剤、
- (11) プロスタグランジンF_{2α}誘導体、油および水溶性高分子を配合して水中油型エマルジョンとすることを特徴とする、該エマルジョン中のプロスタグランジンF_{2α}誘導体の分解を抑制する方法、および
- (12) ラタノプロスト、ミグリオールおよびポリビニルアルコールを配合して水中油型エマルジョンとすることを特徴とする、該エマルジョン中のラタノプロストの分解を抑制する方法。

【発明の効果】**【0007】**

本発明によれば、プロスタグランジンF_{2α}の分解を顕著に抑制することができる。このため、プロスタグランジンF_{2α}を配合した安定な医薬組成物を製造し、使用に供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】**【0008】**

以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

本発明の医薬組成物は、プロスタグランジンF_{2α}誘導体とともに油および水溶性高分子を水中に含有させて水中油型エマルジョンとしたものである。かかる剤形とすることにより、プロスタグランジンF_{2α}誘導体の分解を顕著に抑制できる。

【0009】

本発明において用いられるプロスタグランジンF_{2α}誘導体は、すべて薬学的に受容可能な塩およびエステルを含む。薬学的に受容可能な塩としては、例えばナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属、カルシウムやマグネシウムなどのアルカリ土類金属、および、アンモニウム塩などの有機塩基との塩、また、塩酸、リン酸などの無機酸や、酢酸、クエン酸、コハク酸などの有機酸などとの塩が挙げられる。薬学的に可能なエステルとしては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチルおよびヘキシルなどの低級アルキルのエステルなどが挙げられる。本発明の医薬組成物に配合されるプロスタグランジンF_{2α}誘導体として、ラタノプロスト、イソプロピルウノプロストン、トラバプロスト、ビマトプロスト、および特開2002-161037号公報(前記特許文献5)に記載されている化合物などが挙げられるが、ラタノプロストがとりわけ好ましい。本発明の医薬組成物には、プロスタグランジンF_{2α}誘導体を、下限、約0.0001(W/V)％、好ましくは約0.001(W/V)％、上限は、約0.4(W/V)％、好ましくは約0.05(W/V)％配合することができる。

【0010】

本発明で使用される油としては、特に制限はないが、中鎖脂肪酸トリグリセリドまたは脂肪酸トリグリセリドを主成分とする動植物油、もしくは両者を併せて用いることができるが、中鎖脂肪酸トリグリセリドがより好ましい。中鎖脂肪酸トリグリセリドとは、炭素数が4から12の飽和脂肪酸トリグリセリド、または大部分がそれらの炭素数の脂肪酸トリグリセリドからなる混合物を示す。実用的には、ヤシ油、パーム核油等をいったん加水分解してから精製し、再度化合した、炭素数8(カプリル酸)や10(カプリン酸)などの脂肪酸トリグリセリドを主成分とする製品を用いることができる。このような製品(商品名)

として、ミグリオール（ミツバ貿易）、ココナード（花王）、ODO（日清オイリオ）、パナセート（日本油脂）、TCG-M（高級アルコール工業）、およびアクター（理研ビタミン）などがあるが、とりわけミグリオールが好ましい。ミグリオールの中では、ミグリオール812と810がより好ましい。動植物油としては、酪酸、カプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ベヘン酸、リグノセリン酸、パルミトオレイン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、リシノール酸等の炭素数4～24の脂肪酸のトリグリセリドを含む、ヒマシ油、大豆油、落花生油、綿実油、オリーブ油、ゴマ油、ツバキ油、ヒマワリ油、ココナツ油、ヤシ油、パーム核油、ピーナツ油、キリ油、ナタネ油、トウモロコシ油、牛脂、豚脂等が挙げられる。これらの油は1種単独で、または2種以上を適宜組み合わせ使用することができる。

【0011】

本発明の医薬組成物における油の配合量は、水中油型エマルジョンが形成されることを条件に、プロスタグランジンF_{2α}誘導体の配合量等に応じて適宜設定してよいが、下限は約0.005W/V%、好ましくは約0.1W/V%、上限は約20W/V%、好ましくは約5W/V%である。

【0012】

本発明の医薬組成物では、乳化剤として水溶性高分子を用いる。その他に、乳化剤として、卵黄レシチンなどのリン脂質や界面活性剤などと適宜組合わせて用いることも可能である。

【0013】

水溶性高分子としては、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、セルロースナトリウム等の水溶性セルロース化合物、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン等のポリビニル化合物、およびアルギン酸、キサンタンガム、カラギーナン、キトサン等の多糖類などが挙げられ、好ましくはポリビニルアルコールおよびヒドロキシプロピルメチルセルロースであり、最も好ましくはポリビニルアルコールである。ポリビニルアルコールは部分ケン化物および完全ケン化物のいずれも使用できる。これらの水溶性高分子化合物は1種単独で、または2種以上を適宜組合わせて使用することができる。

【0014】

本発明の医薬組成物における水溶性高分子の配合量は、水中油型エマルジョンが形成されることを条件に油等の配合量等によって適宜設定してよいが、下限は、約0.001(W/V)%、好ましくは約0.1(W/V)%、上限は約20(W/V)%、好ましくは約5(W/V)%である。

【0015】

さらに、本発明の医薬組成物には、緩衝剤、等張化剤、保存剤、溶解補助剤、安定化剤、キレート剤、粘稠剤、pH調整剤等の各種の添加剤を適宜配合することができる。

【0016】

緩衝剤としては、例えば、ホウ酸またはその塩（ホウ砂等）、クエン酸またはその塩（クエン酸ナトリウム等）、酒石酸またはその塩（酒石酸ナトリウム等）、グルコン酸又はその塩（グルコン酸ナトリウム等）、酢酸またはその塩（酢酸ナトリウム等）、リン酸またはその塩（リン酸一水素ナトリウム、リン酸二水素ナトリウム等）、グルタミン酸やイプシロンアミノカプロン酸等の各種アミノ酸およびトリス緩衝剤など、またはそれらの組み合わせが挙げられる。

【0017】

等張化剤としては、例えば、ソルビトール、グルコース、マンニトール、グリセリン、プロピレングリコール、塩化ナトリウム、塩化カリウム等が挙げられる。

【0018】

保存剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、ベンジルアルコール、ソルビン酸またはその塩、グルコン酸クロルヘ

キシジン、デヒドロ酢酸ナトリウム、塩化セチルピリジニウム、塩酸アルキルジアミノエチルグリシン、クロロブタノール等が挙げられる。

【0019】

溶解補助剤としては、例えば、ポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油 60、ステアリン酸ポリオキシシル 40 等が挙げられる。

【0020】

安定化剤としては、例えば、エデト酸ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム、アスコルビン酸、シクロデキストリン、縮合リン酸またはその塩、亜硫酸塩、クエン酸またはその塩、ジブチルヒドロキシルエン等が挙げられる。

【0021】

キレート剤としては、例えばエデト酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム、縮合リン酸またはその塩（縮合リン酸ナトリウム等）等が挙げられる。

【0022】

粘稠剤としては、例えば、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、コンドロイチン硫酸ナトリウム、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリコール等が挙げられる。

【0023】

pH調整剤としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ホウ酸またはその塩（ホウ砂）、塩酸、クエン酸またはその塩（クエン酸ナトリウム、クエン酸二水素ナトリウム等）、リン酸またはその塩（リン酸水素二ナトリウム、リン酸二水素カリウム等）、酢酸またはその塩（酢酸ナトリウム、酢酸アンモニウム等）、酒石酸またはその塩（酒石酸ナトリウム等）等が挙げられる。

【0024】

本発明の医薬組成物の pH は、3～10、好ましくは pH 5～8 となるように調整される。

【0025】

本発明の医薬組成物は、注射剤等の剤形で全身的に投与される他、局所的に投与される点眼剤等の眼科用組成物として使用できる。本発明の医薬組成物は、プロスタグランジン F₂。誘導体の分解が顕著に抑制されるので、開封後一定期間継続して使用されることの多い点眼剤において、とりわけ有用である。

【0026】

本発明のプロスタグランジン F₂。誘導体含有医薬組成物は、水中油型エマルジョンとして慣用の方法で提供することができる。特に制限されないが、好ましい方法として、以下の方法が例示される。すなわち、水に、乳化剤および必要に応じて上記の添加剤を添加した後、プロスタグランジン F₂。誘導体を溶解した油を添加して乳化物とし、pH調整剤を用いて pH を 3～10 に調整することにより調製する。均一に乳化を行うために、ミキサー、ホモジナイザー、ホモミキサー、マイクロフルイダイザー、高圧ホモジナイザー等の公知の手段を使用することができる。

【実施例】

【0027】

以下に、試験例および製剤実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、これらは単なる例示であり、本発明はこれらにより限定されるものではない。

【0028】

【試験例 1】 ラタノプロストの油中の安定性

（方法）油類として、オリーブ油、綿実油、ピーナッツ油、ナタネ油、大豆油、キリ油およびミグリオール 812 を用いた。ラタノプロスト（イソプロピル-(Z)-7-[(1R, 2R, 3R, 5S)-3,5-ジヒドロキシ-2-[(3R)-3-ヒドロキシ-5-フェニルペンチル]シクロペンチル]-5-ヘプタノエート）5 mg を秤取し、それに各油を 1000 mg ずつ秤量して加えた。ラタノプ

ロストが溶解するようにマグネチックスターラーを用いて30分間攪拌し、ラタノプロスト油溶液(5mg/g)を約1000 mg調製した。溶解を目視で観察した後、ラタノプロスト油溶液をサンプリングし、HPLC法にてラタノプロスト含量を測定した(0日目)。これらのラタノプロスト油溶液をガラスサンプル瓶に500 μ Lずつ分注し、60℃または80℃で7日間保存した。7日目にサンプリングを行い、ラタノプロスト含量を測定し、0日目の測定値との比から残存率を算出した。各サンプリングは、ラタノプロスト油溶液の一定量を量り、テトラヒドロフランおよび下記移動相Aで希釈して行い、HPLCの測定に供した。

HPLC分析条件：ウォーターズエクステラ RP18, 5 μ m, ϕ 4.6 x 150 mmカラムを使用した。移動相Aは アセトニトリル：10 mM 1-オクタンスルホン酸ナトリウム塩水溶液 (pH 3.5) = 35 : 65 を、移動相Bは アセトニトリル：10 mM 1-オクタンスルホン酸ナトリウム塩水溶液 (pH 3.5) = 10 : 90 を用いた。注入体積は 50 μ Lとし、検出器は紫外吸光光度計(測定波長：210 nm)を用いた。カラム温度は 25℃付近の一定温度とした。分析は移動相Aを30 min流して行い、その後カラム洗浄のために移動相Bを5 min、平衡化のために移動相Aを7 min流した。移動相の流速は 1.5 mL/minであった。

【0029】

(結果)各油中のラタノプロスト残存率(%)を表1に示した。

【表1】

油中のラタノプロストの残存率(%)

	7 日	
	60℃	80℃
オリーブ油	103.6	78.4
綿実油	105.9	67.3
ピーナッツ油	103.9	90.2
ナタネ油	104.2	70.5
大豆油	111.1	82.4
キリ油	93.3	42.7
ミグリオール 812	105.5	104.4

【0030】

これらの試験結果から明らかなように、ラタノプロストを油中に溶解して保存することで、加温しているにも関わらず、60℃では多くの油中でラタノプロストが安定であり、80℃においては特にミグリオール 812 中で安定であることが認められた。

【0031】

[試験例2] ラタノプロスト含有水中油型エマルジョンの安定性

(方法) ラタノプロスト0.01 g、ミグリオール812 2.0 g、ゴーセノール EG05 (商品名、ポリビニルアルコール部分けん化物、日本合成化学工業) 4.0 g、濃グリセリン 5.2 g、精製水 適量をもちいて、全量を100 mLにした。すなわち、まず一部の精製水を約70℃に加温し、ゴーセノールと濃グリセリンを加えて溶かして水相を得た。別にラタノプロストをミグリオール812に加えて溶かしたものを油相とした。次に水相をホモミキサー(ROBO MICS、東京特殊機化工業)で攪拌しながら徐々に油相を加えて粗乳化(8000 rpm, 15 min)し、粗乳化物に滅菌精製水を加えて規定量とした。この粗乳化物をマイクロフルイダイザー(M-110EH、マイクロフルイデックスコーポレーション)を用いて微粒子化(1500 kgf/cm²、10 pass)し、0.01% ラタノプロスト乳剤(原液)を得た。

【0032】

この0.01% ラタノプロスト乳剤を、別に調製したpHが5、6または7の下記各緩

衝液で約2倍に希釈し、NaOHおよび/またはHClを用いて、緩衝液と同じpHになるように調整し、最終濃度0.005%となるラタノプロストの6種の乳剤を調製した（処方1～6）。

- 処方1 0.3% ϵ -アミノカプロン酸緩衝液（pH5）
 処方2 0.2% 酢酸ナトリウム酸緩衝液（pH5）
 処方3 0.2% 酢酸ナトリウム酸緩衝液（pH6）
 処方4 0.2% リン酸緩衝（pH6）
 処方5 0.2% リン酸緩衝（pH7）
 処方6 0.2% ホウ酸緩衝液（pH7）

各処方を2mL褐色硝子アンプルに2mLずつ充填し、遮光下、4℃および60℃で4週間保存した。保存サンプルは1週ごとにサンプリングを行い、ラタノプロスト含量を試験例1と同様の条件のHPLC法にて測定した。各サンプルは希釈せずに、そのまま測定に供した。比較対照処方として、キサラタン点眼液（商品名、0.005%ラタノプロスト含有、ファルマシア、Lot No. PT480）を同様の保存条件で保存し、ラタノプロスト含量を測定した。

【0033】

（結果）各処方におけるラタノプロスト残存率[% = (60℃の残存量 / 4℃の残存量) × 100]を表2に示した。

【表2】

処方中のラタノプロストの残存率(%)

	1週	2週	3週	4週
処方1	97.8	100.6	99.5	98.3
処方2	103.5	99.4	99.7	100.4
処方3	99.3	98.9	99.1	100.7
処方4	100.3	99.4	96.8	98.2
処方5	99.9	93.9	98.7	102.8
処方6	99.0	101.1	100.3	99.2
キサラタン	94.4	94.2	86.5	76.4

60℃で4週間保存した、1～6の処方中のラタノプロスト残存率はいずれもキサラタンのそれよりも高く、ラタノプロストはこれら処方で安定であることが示された。

【0034】

以上の試験結果から明らかなように、ラタノプロストを中鎖脂肪酸トリグリセリドおよび水溶性高分子を含有する水中油型エマルジョンとすることにより、ラタノプロストの分解が顕著に抑制されることが認められた。

【0035】

以下に、本発明によるプロスタグランジンF_{2α}誘導体含有水中油型エマルジョンの製剤実施例を示す。

【製剤実施例1】 点眼剤

ラタノプロスト・・・0.01g
 濃グリセリン・・・2.4g
 ポリビニルアルコール・・・2g
 酢酸ナトリウム・・・0.1g
 エデト酸ナトリウム・・・0.01g
 グルコン酸クロルヘキシジン液(20W/V%)・・・0.025mL
 ミグリオール812・・・1g
 塩酸・・・適量

精製水 全量100m L
p H 7.0

上記処方に従い、酢酸ナトリウム水溶液に濃グリセリンとポリビニルアルコールを分散し、加温してホモミキサーで激しく攪拌しながら溶解させ、さらにラタノプロストを溶解させたミグリオールを加えて乳化させた。室温に冷却し、エデト酸ナトリウム、グルコン酸クロルヘキシジン液を加え、1 N塩酸を加えてpHを調整した後、メスアップし、ろ過滅菌して点眼剤を製した。

【0036】

〔製剤実施例2〕 点眼剤

ラタノプロスト 0.005 g
濃グリセリン 2.4 g
ホウ酸 1.6 g
エデト酸ナトリウム 0.01 g
ソルビン酸 0.2 g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース 0.9 g
ミグリオール 812 0.6 g
塩酸 適量
精製水 全量100m L
p H 7.0

上記処方に従い、ホウ酸水溶液に濃グリセリンとヒドロキシプロピルメチルセルロースを徐々に分散し、加温してホモミキサーで激しく攪拌しながら溶解後、さらにラタノプロストを溶解させたミグリオールを加えて乳化させた。室温に冷却し、エデト酸ナトリウム、ソルビン酸を加え、塩酸を加えてpHを調整した後、メスアップし、ろ過滅菌して点眼剤を製した。

【0037】

〔製剤実施例3〕 点眼剤

ラタノプロスト 0.005 g
濃グリセリン 2.4 g
酢酸ナトリウム 0.1 g
エデト酸ナトリウム 0.01 g
ソルビン酸 0.2 g
キサンタンガム 0.9 g
ピーナッツ油 0.6 g
塩酸 適量
精製水 全量100m L
p H 6.0

上記処方に従い、酢酸ナトリウム水溶液に濃グリセリンとキサンタンガムを徐々に分散し、加温してホモミキサーで激しく攪拌しながら溶解し、さらにラタノプロストを溶解させたピーナッツ油を加えて乳化させた。室温に冷却し、エデト酸ナトリウム、ソルビン酸を加え、1 N塩酸を加えてpHを調整した後、メスアップし、ろ過滅菌して点眼剤を製した。

【産業上の利用可能性】

【0038】

本発明は、プロスタグランジンF₂誘導体を含む安定な医薬組成物、例えば、緑内障や高眼圧症に適用される点眼剤を提供することができる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 プロスタグランジン $F_2\alpha$ を含有する製剤において、プロスタグランジン $F_2\alpha$ の分解が抑制された安定な水性の医薬組成物を提供する。

【解決手段】 プロスタグランジン $F_2\alpha$ 誘導体、油、例えば中鎖脂肪酸トリグリセリド、および水溶性高分子を水に含有させてなる、水中油型エマルジョンである医薬組成物。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	特願 2 0 0 3 - 3 7 8 1 9 6
受付番号	5 0 3 0 1 8 4 6 2 9 1
書類名	特許願
担当官	第六担当上席 0 0 9 5
作成日	平成 1 5 年 1 1 月 1 0 日

< 認定情報・付加情報 >
【提出日】

平成 1 5 年 1 1 月 7 日

特願 2003-378196

出願人履歴情報

識別番号

[000199175]

1. 変更年月日

1990年 8月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区平野町2丁目5番8号

氏 名

千寿製薬株式会社